CATHODE ACTIVE MATERIAL OF LITHIUM SECONDARY BATTERY AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME

Publication number: KR20020065191

Publication date: 2002-08-13

Inventor: BAE JUN SEONG (KR); KWON YONG HUN (KR); LEE

GI YEONG (KR); PARK HONG GYU (KR): PARK

SEONG YONG (KR)

Applicant: LG CHEMICAL LTD (KR)

Classification: - International: H01M4/50; H01M4/50; (IPC1-7): H01M4/50

Application number: KR20010005593 20010206

Priority number(s): KR20010005593 20010206

Abstract of KR20020065191

PURPOSE: Provided are a cathode active material of a lithium secondary battery, which can improve the capacity and the lifetime property of the lithium secondary battery, and a process for producing the same. CONSTITUTION: The cathode active material of the lithium secondary battery contains a lithium manganese spinel oxide(formula 1: Li(1-x)Mn(2-x-y)MyO(4+d)) and a lithium metal composite oxide (formula 2: Li(1-z)Mn(2-z-w)ZrzMewQ4) coated on the lithium manganese spinel oxide(formula 1). And the cathode active material is produced by a process comprising the steps of: preparing the lithium manganese spinel oxide(formula 1) as a central particle; preparing the mixture of the material of the coating layer (formula 2); coating the central particles with the mixture of the material of the coating layer(formula 2); calcining the coated central particles. In the formula, M is at least one selected from the group consisting of Ti, Cr, Co, Zr, V, Ni, Ga, and Gd, x is a real number of 0-0.12, v is a real number of 0-0.5. d is a real number of 0-0.05. Me is at least one selected from the group consisting of Ni. Co. V. Ti. Zr. Cr. Mn. Cu. Zn. Ga. and Gd. z is a real number of more than 0 and less than 0.1. and w is a real number of 0-0.7

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 大韓民国特許庁(KR) (12) 公開特許公報(A)

(51) Int. Cl. 7 HO1M 4/50

(11) 公開番号 特2002-0065191

(43)公開日 2002年8月13日

(21) 出願番号 10-2001-0005593

(22) 出願日

2001年2月6日

(71) 出願人 株式会社エルジー化学

(72) 発明者

パック・ホンギュ、パック・ソンヨン、クォン・ヨンフン、

ベ・ジュンソン、イ・ギョン

(74)代理人

ソン・ビョンウック

審査請求:有

(54) リチウム二次電池の正極活物質及びその製造方法

要約

本発明は、リチウム二次電池の正極活物質及びその製造方法に関するもので、特にリ チウム二次電池の容量及び寿命特性を向上させることができる正極活物質及びその製 告方法に関するものである。

本発明はこのためにリチウム二次電池の正極活物質において、a)下記の化学式1で表 されるリチウムマンガンスピネル酸化物:及びb)前記a)のリチウムマンガンスピネル 酸化物に被覆された下記の化学式2で表されるリチウム金属複合酸化物を含む正極活 物質を提供する。

[化学式1]

Li 1+xMn2-x-yMyO4+d

前記の化学式1において、MはTi、Cr、Co、Zr、V、Ni、Ga及びGdからなる群より1種以 上選択され、xは0~0.12の実数であり、yは0~0.5の実数であり、dは0~0.05の実数 であり、

「化学式2]

Li 142Mn2-3-72 raMe=04

前記の化学式2において、MeはNi、Co、V、Ti、Zr、Cr、Mn、Cu、Zn、Ga及びGdからな る群より1種以上選択され、zは0より大きく0.1以下の実数であり、wは $0\sim0.7$ の実数 である。

また、本発明はリチウム二次電池の正極活物質の製造方法において、a)前記の化学式



1で表されるリチウムマンガンスピネル酸化物である中心粒子を製造するステップ; b)前記の化学式2で表される被覆層原料の混合物を製造するステップ;c)前記のb)ステップの被覆層原料の混合物を前記のa)ステップの中心粒子に被覆するステップ;及 びd)前記c)ステップの被覆された中心粒子を焼成するステップを含む方法を提供する。

本発明は、リチウムマンガンスビネル酸化物の表面にリチウム金属複合酸化物を被覆し、非可逆性リチウムを形成することによって、リチウム二次電池の最初の充電過程において負極の炭素表面に形成される固体電解質膜(SEI film)の形成時に消耗する可逆性リチウムの消耗を減少させて電池の容量及び寿命特性を向上させることができる正極活物質及びその製造方法を提供する効果を有する。

代表図

図3

明細書

[図面の簡単な説明]

図1は、実施例1において製造された正極活物質を用いたリチウム二次電池の充電及び 放電曲線を示すグラフである。

図2は、実施例1~3及び比較例1,2で製造された正極活物質を用いたリチウム二次電池の常温(25℃)での寿命特性を示すグラフである。

図3は、実施例1~3及び比較例1,2で製造された正極活物質を用いたリチウム二次電池 の高温(55℃)での寿命特性を示すグラフである。

発明の詳細な説明

?

省略

前記のc)ステップは、前記b)ステップで製造された被覆層原料を前記のa)ステップの リチウムマンガンスピネル複合酸化物成分の中心粒子に被覆するステップで、二つの 方法で実施できる。一つの方法は、b)ステップのリチウム金属複合酸化物成分の被覆 層原料の化合物の水溶液又は有機溶液の懸濁液(sol)に中心粒子である前記のa)ステップのリチウムマンガンスピネル複合酸化物粉末を添加してスラリを作り、攪拌機を 用いてこのスラリを十分混合した後、熱を加えて溶媒を蒸発させる。この溶媒が蒸発 しながら中心粒子の表面に被覆層が形成される。

もう一つの方法は、より簡単な被覆方法で、a)ステップの中心粒子を空気中に流動化

```
した後、前記のb)ステップの被覆層の原料を中心粒子であるリチウムマンガンスピネ
ル複合酸化物に噴霧し、溶媒を乾燥することによって実施される。
省略
?
[実施例]
実施例1
(中心粒子の製造)
省略
(被覇層原料の製造)
7
省略
?
(被覆)
前記のステップで用意したリチウム-金属化合物の混合溶媒にリチウムマンガンスピ
ネル酸化物を添加して混合溶液を製造し、この混合溶液を30分間攪拌した後、加熱し
ながら溶媒を除去して被覆した。
(焼成)
?
省略
?
(テストセルの製作)
?
省略
(57)請求の節用
請求項1
リチウム二次電池の正極活物質において、
```

- a) 下記の化学式1で表されるリチウムマンガンスピネル酸化物;及び
- b)前記のa)のリチウムマンガンスピネル酸化物に被覆された下記の化学式2で表されるリチウム金属複合酸化物を含むを正極活物質:

[化学式1]

Li 14xMD2-x-vMvO44d

前記の化学式1において、

MはTi、Cr、Co、Zr、V、Ni、Ga及びGdからなる群より1種以上選択され、

xは0~0.12の実数であり、

vは0~0.5の実数であり、

dは0~0.05の実数であり、

「化学式2]

I.i 141Mn2-x-4Zr 1Me+O4

前記の化学式2において、

MelはNi、Co、V、Ti、Zr、Cr、Mn、Cu、Zn、Ga及びGdからなる群より1種以上選択され、 zはOより大きく0:1以下の実数であり、

wit0~0.7の実数である。

請求項2

前記のb)のリチウム金属複合酸化物が前記のa)のリチウムマンガンスピネル酸化物の 0.1~50モル%である請求項1記載の正極活物質。

請求項3

- リチウム二次電池の正極活物質の製造方法において、
- a) 下記の化学式1で表されるリチウムマンガンスピネル酸化物である中心粒子を製造するステップ;
- b) 下記の化学式2で表される被覆層原料の混合物を製造するステップ;
- c) 前記のb)ステップの被覆層原料の混合物を前記のa)ステップの中心粒子に被覆するステップ: 及び
- d) 前記のc) ステップの被覆された中心粒子を焼成するステップを含む方法:

[化学式1]

Li 1+xMn2-x-yMyO4+d

前記の化学式1において、

MはTi、Cr、Co、Zr、V、Ni、Ga及びGdからなる群より1種以上選択され、

xは0~0.12の実数であり、

yは0~0.5の実数であり、

dは0~0.05の実数であり、

[化学式2]

Li 1+2Mn2-2-4Zr2Me+04

前記の化学式2において、

MeはNi、Co、V、Ti、Zr、Cr、Mn、Cu、Zn、Ga及びGdからなる群より1種以上選択され、

zは0より大きく0.1以下の実数であり、wは0~0.7の実数である。

請求項4

前記のa)ステップの中心粒子は

- i)リチウム化合物:及び
- ii)マンガン化合物

を含む混合物を空気または酸素2重量%以上を含む混合ガス雰囲気下で1~50時間300~900℃の温度で熱処理して製造される請求項3記載の方法。

請求項5~8(省略)

請求項9

前記のb)ステップの被覆層の原料が

- i)リチウム化合物:
- ii)マンガン化合物:及び
- iii)ジルコニウム化合物

を含む混合物を水または有機溶媒で溶解した後、攪拌して製造される請求項3記載の方法。

請求項10

前記のb)ステップの被覆層の原料が

前記の第9項記載の混合物に

- iv)Ni、Co、V、Ti、Zr、Cr、Mn、Cu、Zn、Ga及びGdからなる群より1種以上選択される命属Meを含む合属化合物
- をさらに含む混合物を水または有機溶媒で溶解した後、攪拌して製造される請求項3 記載の方法。

請求項11~14(省略)

請求項15

前記のb)ステップの被覆層が前記のa)ステップの中心粒子の0.1~50モル%である請求項3記載の方法。

請求項16

前記のc)ステップの被覆が前記のa)ステップの中心粒子及び前記のb)ステップの被覆層の原料を含むスラリを製造した後、前記の混合物のスラリを攪拌しながら加熱し乾燥させて実施される請求項3記載の方法。

請求項17

前記のc)ステップの被覆が前記のa)ステップの中心粒子を空気中に流動化した後、前記b)ステップの被覆層の原料を中心粒子に噴霧し乾燥させて実施される請求項3記載の方法。

請求項18~21(省略)

목2002-0065191

(19) 대한민국특허청(KR) (12) 공개특허공보(A)

(51) Int. CI 7

(11) 공개번호 목2002-0065191 (40) TO THOLE

20001400814001

HO1M 4/50	(43) 공개일자 2002년 08월 13일
(21) 출원번호	10-2001-0005593
(22) 출원일자	2001년02월06일
(71) 출원인	주식회사 엘지화학
(72) 발명자	서울특별시 영등포구 여의도동 20 박흥규
	대전광역시유성구도룡동381-42빈지LG사택5동103호
	박성용
	대전광역시유성구송강동8-2번지청습이파트514뚕403호
	권용훈
	경기도용인시수지읍풍덕천리694번지건영아파트101뚕101호
	배준성
	대전광역시유성구도평동381-42번지LG사택6동402호
	이기영
(74) 대리인	대전광역시유성구도평동381-42번지LG사백8동510호 송병옥

심시청구 : 있음

(54) 리튬 2 차 전지의 양극 활물질 및 그 제조 방법

92

본 발명은 리튬 2 차 전지의 양국 활물질 및 그 제조 방법에 관한 것으로, 목히 리튬 2 차 전지의 용량. 및 수명 특성을 향상시킬 수 있는 양국 활물질 및 그 제조 방법에 관한 것이다.

본 발명은 이를 위하여 리튬 2 차 전지의 양극 활물질에 있어서. a) 하기 화학식 1로 표시되는 리튬 망간 스피낼 신화늄: 및 b) 상기 a)의 리튬 망간 스피낼 산화론에 피찍한 하기 화학식 2로 표시되는 리튬 금속 독립 산화물은 포함하는 양극 활물질을 제공한다:

[화학식 1]

Li,,Mn2-,-,M,O4+4

상기 회학식 1에서. M은 Ti, Cr, Co, Zr, V, Ni, Ga, 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되고. x는 0 내지 0.12의 실수(實數)이고. y는 0 내지 0.5의 실수이고. d는 0 내지 0.05의 실수이며.

[화학식 2]

Li 1+2Mn2-2-2 r Me O4

상기 화학식 2에서, Me는 Ni, Co, V, Ti, Zr, Cr, Mn, Cu, Zn, Ga, 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되고, z는 0 보다 크고 0.1 이하면 실수이며, w는 0 내지 0.7의 실수이다.

또한 본 발명은 리튬 2 처 전지의 양국 활물질의 제조 방법에 있어서, a) 상기 회학식 1로 표시되는 리튬 양간 스피넬 산회물인 중심임지를 제조하는 단계: b) 상기 회학식 2로 표시되는 피목층 원료의 혼합물을 제조하는 단계: c) 상기 b) 단계의 피목층 원료의 혼합물을 상기 a) 단계의 중심임자에 피복하는 단계: 및 d) 상기 c) 단계의 피목진 중심임지를 소성하는 단계를 포함하는 방법을 제공한다.

본 발명은 리튬 망간 스피넬 산화물의 표면에 리튬 금속 복합 산화물을 피복시켜 비가역성 리튬을 형성시 는 함당는 더용 3인 스파달 단회들의 보면에 대용 등록 학합 전망들을 바둑시키 하기막을 대용할 영어. 템으로써 대용이온 2개 전기의 첫 번째 충급체장에서 부국의 단소표판에 항성되는 교체 견해줄막(SEI file)의 형성시 소모되는 가역성 건용의 소모를 감소시켜 전지의 용량 및 수명 특성을 항상시킬 수 있는 양국 활물질 및 그 제조방법을 제공하는 효과를 갖는다.

CHES

£3

색인어

리큠, 2 차 전지, 활물질, 양국, 지르코늄, 피복

열세서

도면의 간단한 설명

도 1는 실시에 1에서 제조된 양극 활물질을 시용한 리튬 이온 2 차 전지의 충전 및 병전곡선을 나타낸 그 래프이다.

도 2는 실시에 1 내지 3, 및 비교에 1, 2에서 제조된 양극 활물질을 사용한 리튬 이온 2 차 전지의 상온 (25 ℃)에서의 수명 특성을 나타낸 그래프이다.

도 3는 실시에 1 내지 3, 및 비교에 1, 2에서 제조된 양극 활물질을 사용한 리큠 이온 2 차 전지의 고온 (55 °C)에서의 수명 특성을 나타낸 그래프이다.

발명의 상세한 설명

발명의 목적

발명이 속하는 기술부이 및 그 분이의 중래기술

[산업상 이용분야]

본 발명은 리룡 2 차 전지의 양국 활물질 및 그 제조 방법에 관한 것으로, 특히 리튬 2 차 전지의 용량. 및 수명 특성을 양상시킬 수 있는 양국 활물질 및 그 제조 방법에 관한 것이다.

[증래기술]

리통 이후 2 차 전지는 정보전자 산업에서 반도체, 및 디스플레이 장치와 함께 3 때 청단 부동의 히니로 각광받고 있다. 청국이는 휴대를 PDA(personal digital assistants) 등 중산기가가 휴대환함에 따라 그 부피와 우계가 소형화 경향화되고 있는데 이 경우 전자의 소형화, 경영화 역시 필수력이다.

그러나 전지가 소형화 됨수록 총·병전할 수 있는 용량도 작이지기 때문에 휴대기 가능한 소형이면서도 장 기간 외부 전원의 골급이 필요없는. 용량이 향상된 리튬 2 치 전지의 개발이 요구된다.

전지의 용량을 항상시키기 위해서는 전지의 설계를 최적화하여야 한다. 리롱 이온 2 차 전지는 리롱을 증 장 방송할 수 있는 재료를 양극과 음극의 활동질로 사용하고 리롱 이온이 양극과 음극을 흔들먹자처럼 생 숙하면서 메너지를 전달하는 역할을 하기 때문에 흔들일자 전지(rocking chair battery)라고도 하는데, 첫 번째 충전 과정시 전지의 응극에서 음극 활돌질만 만소 입지의 표면과 전해액이 반응하여 고재진해질과 (Stifing)를 항성한다. 항성된 고세진해질만은 면소 입지의 표면에서 이 이상의 전해액의 분해를 억제하 여 전지를 안정화시키는 역할을 하는데, 이때 일정왕의 리몽을 소오하기 때문에 가역성 리용의 양이 물어 들어 전지의 응왕을 감소시키게 된다.

따라서 전지의 용량을 증가시키기 위해서는 전극의 활물질의 단위 우개당 용량을 증기시키는 것도 중요하 지만 교체 전해질막을 형성하는데 소모되는 리튬의 양을 최소화하는 것도 중요하다.

방영이 이루고지 하는 기술적 괴제

본 방명은 상기 종래 기술의 운제점을 고려하여. 리튬 망간 스피넬 산화물에 리용 금속 복합 신화물의 피 복충물 형성시킨 양국 활품질을 사용함으로써 전지의 용량을 항상시킬 수 있는 영국 활품질 및 그 제조 방 법을 제공하는 것을 목적으로 한다.

방명의 구성 및 작용

[과제를 해결하기 위한 수단]

본 발명은 상기 목적을 달섬하기 위하여. 리튬 2 차 전지의 양극 활물질에 있어서.

a) 히기 화학식 1로 표시되는 리튬 망간 스피넬 산화물: 및

b) 상기 a)의 리큠 밍간 스피넬 산화물에 피복된 하기 화학식 2로 표시되는

리튬 공속 복합 산화물

을 포함하는 양국 활물질을 제공한다:

[화학식 1]

Li,,Mn2-x-,M,O4+d

상기 화학식 10세서.

M은 Ti, Cr, Co, Zr, V, Ni, Ga, 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 좀 이상 선택되고.

x는 0 내지 0.12의 실수(實故)이고.

y는 0 내지 0.5의 실수이고.

d는 0 내지 0.05의 실수이며.

[화학식 2]

Li 1+2Mn2-2-2 r2Me 04

상기 화학식 2에서.

Me는 Ni. Co. V. Ti. Zr. Cr. Mn. Cu. Zn. Ga. 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되고.

z는 0 보다 크고 0.1 이하인 실수이며,

w는 0 내지 0.7의 실수이다.

또한 본 발명은 리튬 2 차 전지의 양극 활물질의 제조 방법에 있어서.

a) 상기 화학식 1로 표시되는 리뮴 앙간 스피넬 산화울인 중심입자를 제조

하는 단계:

b) 상기 화학식 2로 표시되는 피목층 원료의 혼합물을 제조하는 단계:

c) 상기 b) 단계의 따복총 원료의 혼합물을 상기 a) 단계의 중심입자에 파복

하는 단계: 및

d) 상기 c) 단계의 따꼭된 중심입자를 소성하는 단계

를 포함하는 방법을 제공한다.

또한 본 발명은 삼기 양국 활물질을 포함하는 리튬 2 차 전지를 제공한다.

이하에서 본 발명을 심세히 설명한다.

[잔 요]

본 발명의 양국 활물질은 a) 중심입자인 리튬 망간 스피넬 산회물과 b) 따짝층인 리튬 공속 복합 회합물을 포함한다.

상기 a) 리콩 망간 스피넬 산회물은 상기 회학식 1로 표시되는데, 이는 리콩 이온을 흥장방출할 수 있으며 스피넬 구조를 가지므로 리콤 2 차 전지의 다른 양국 활활질에 비해 안전성이 우수하고 가격이 저렴한 장 정이 있다.

상기 하) 리롱 금속 복합 회합용은 상기 회학식 2로 표시되고 a) 리롱 있간 스피낼 산화물인 중심입자의 표면에 따꼭되어 파복층을 이루는데,이 파식층은 리롱 2 첫 전지의 첫 번째 충전 과정에서 음극으로 이동한 리용이 방전사 다시 왕극으로 돌아오지 않는 비기역성 리롱돌 형성시기는데 기여히고, 상기의 비가역성 용은 리롱 2차 전지의 첫 번째 충전과정에서 몸곡 말물질의 표면에 형성되는 고체전해잘익의 형성에 소모 되게 하여 기역성 리용의 소모통 감소시집으로써 전지의 용당을 항상시키는 역할을 한다.

상기의 피복총은 리큠 금속 복합 산화물로서, Zr 용소를 끌수적으로 함유하는데 Zr은 비가역 용량을 증가 시키는 역할을 한다. 즉 리뮴 망간 스피낼 산화물의 첫번째 싸이글의 단위 우게당 비가역 용량의 증가는 리튬 망간 스피낼 산화물의 표면 처리를 몰하며 이루어진다.

또한 상기의 피목층의 리뮴 금속 복합 산화물은 화학적으로 안정하여 전해액과 중심입자인 리튬 망간 스피 넬 산화물과의 반응을 차단하고 스피넬로부터 쎄의 용출을 억제하여 수명 특성을 함심시켜 준다.

본 방망은 a) 중심입자를 제조하는 단계, b) 미독층 원료의 혼합음을 제조하는 단계, c) 미독층 원료의 혼 합물을 중심입자에 미국하는 단계, 및 d) 미독인 중심입자를 소성하는 단계를 포함하는 리용 2 차 전지의 양국 활물질의 제조 방법을 제공한다.

상기 이) 단계의 중심인자는 i) 리통 회합문, 및 ii) 암간 화합물을 포함하는 혼합을을 공기, 또는 산소 2 중량과 이성을 포함하는 혼합 가스 분위기 하에서 i 내지 50 시간 동안 300 대기 900 간의 운도로 열저리하 어 제조된다. 상기 i) 리용 회합물은 Licht. Licht·kho, Lichtycob, Lichty, Lichty, by Linky로 이어 인진 군으로부터 1 중 이상 선택되며, 상기 ii) 암간 화합을은 임간의 단선임, 잘난염, 숙산염, 확산염, 소산염, 구현선임, 업화물, 및 산화물로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택된다.

중상입자는 상기 화학식 1에 나타난 바와 같이 금속 M을 선택적으로 포함할 수 있는데 궁속 M은 iii) 금속 M을 포함하는 궁속 화합물로부터 제공된다. 상기 금속 M은 Ti. V. Cr. Co. Ni. Mg. Zr. Fe. Gd 및 Gs로 이루어진 군으로부터 1종 이상 선택되며, 금속 M을 포함하는 금속 화물은 상기 금속 M의 탄신명. 질산 업, 수산명. 평산명. 초산명. 구연산명. 영화물. 산화물로 이루어진 군으로부터 1종 이상 선택된다.

상기 b) 단계의 따목층 원료는 i) 리튬 화합물. ii) 임간 화합물. 및 iii) 지르코늄 화합물을 포함하는 혼 합물을 볼 또는 위기용매를 사용하여 용해시킨 뒤 교반하여 제조된다. 울 또는 암코올 등의 유기용매를 사용하면 고말한 리튬 임간 혼합물을 용이하게 제조할 수 있다. 상기 i) 리튬 회합물은 Lion. Lion·H₂D. Lion₂COO. Lion₂D. Lion₃H₂D. 및 Lin₃g로 이루어진 군으로부 터 1 중 이상 선택되고, 상기 ii) 망간 회합물은 만간의 탄선영, 질선열, 수선명, 황선영, 소선명, 구면산 영, 영화물, 및 산화물로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되며, 상기 iii) 지르크병, 화합물 역시 고급병의 탄신영, 질신영, 수신영, 황신영, 추신영, 구면산영, 영화물, 및 산화물로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되다.

피착용은 성기 회학식 2에 나티난 비와 깊이 금속 Me를 선택적으로 포함할 수 있는데 금속 Me는 iv) 금속 Me를 포함하는 금속 화항로로부터 제조된다. 상기 금속 Me는 Ni, Co, V. Ti, Zr, Cr, Mn. Cu, Zn, Ga, 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되고, 금속 Me을 포함하는 금속 화합물은 상기 금을 Ma 의 산업, 질산명, 수산명, 황산염, 초선명, 구면산염, 영화물, 및 산화물로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택된다.

상기 b) 리튬 궁속 복합 산화물은 a) 리튬 망간 스피넬 산화물에 대하여 0.1 내지 50 율%의 조성율 가진다.

상기 () 단계는 상기 () 단계에서 제조된 마짜층 원론를 상기 () 단계의 리를 망간 스피넬 독합 산화로 성 분의 중심입자에 막적하는 단계로, 두 기계 병법으로 성사될 수 있다. 하나의 방법은 1) 단계의 리롱 금 속 복합 산화를 성분의 피복층 필급의 화합용의 수용액 또는 유기용액의 현탁액(sol)에 중심인지인 상기 3) 단계의 리종 광간 스피넬 폭한 신화를 완답을 참기하여 술리리를 만들고 교반기를 자용하여 기술 금 용편히 혼합한 후 열을 기하여 응매를 중발시킨다. 이 용매가 중발하면서 중심입지의 표면에 끡꼭증이 형성된다.

다른 하나의 방법은 보다 간단한 피액시키는 방법으로서. a) 단계의 중심입자를 공기 중에 유동화시킨 후 상기 b) 단계의 피액층의 원료를 중심입지인 리룡 망간 스피발 독합 산화활에 분무하고 용매를 건조함으로 써 실시된다.

d) 단계에서는 피탁된 리튬 망간 스피텔 복합 산화물 분말을 300 내지 900 'C의 온도에서 공기, 또는 산소의 항량이 10 중량은 이상인 혼합가는 분위기에서 알처리한다. 이때 경기 가스유량은 0.05 내지 3.0 4/퍼(우케당 시간당 부피)에 펼쳐져 시간은 1 내지 30 시간이 적당하다.

열처리 시간과 온도는 목적에 맞게 위에서 언급한 범위 내에서 조절이 가능하며 따딱총의 일부는 열처리 온도에 따라서 열처리 과정에서 중심입자 표면에 도핑될 수도 있다.

그리고 비기역 용량을 조절하기 위하여 위에서 언급된 양국 활물질을 본 발명에 따른 양국 활물질 이외의 다른 양국 활물질과 혼합하여 사용할 수 있으며, 또한 본 발명은 상기의 양국 활물질을 포함하는 리뮴 2 차 저지를 제공한다.

이하의 실시에 및 비교예를 통하여 본 발명을 더욱 상세하게 설명한다. 단. 실시에는 본 발명을 에서하기 위한 것이지 이들민으로 한정하는 것은 아니다.

[실시예] 실시예 1

(중심입자의 제조)

스피낼 구조의 리튬 입간 복합 산화물 분일을 합성하기 위하여 리콤과 망간의 올 비[나]가[씨]기 0.5380) 되도록 나,Co, 외 MoC를 혼합하였다. 상기의 면로를 균일하게 혼합한 후 480 ℃에서 10 시간 동안 광기 분위기에서 열처리하고, 반응을 촉진시키기 위하여 냉각시켜 재혼합을 충분하게 한 후, 750 ℃에서 20 시 간 동안 공기 분위기에서 번응시켜 스피낼 분막을 합성하였다. 열처리 과장에서 공기의 유원은 0.1 æ/여분 중 하였다. 상기 과정을 통하여 얻어진 리튬 망간 스피낼 화합??부든 조심이 나! 교육에 soC, 이었다.

(띄목층 원료의 제조)

피작용의 원료로 리즘을 제공하기 위해서 LiOH·H₂이를, 밍간을 제공하기 위해 Mn(CH₂COO)₂·4H₂이를, 2r을 제공하기 위해 ZrOE₂·6H₂이를 Ne하고 이들 원료를 무수 알코올에 용해시킨 후 30 분 간 교반하여 균일한 기록-교수 하하용의 후하 음액을 제공하여다.

리종과 궁속의 조성은 [Li]:[씨n]:[Zr]이 볼 비로 1.05:1.90:0.05의 볼비가 되도록 하고 박복증의 양은 열 처리 후 산화물로 되었다고 기정하고 중심입지에 대해 10 몰\$가 되게 하였다.

(田里

상기 단계에서 준비된 리튬-금속 회합물의 혼합 용액에 리튬 망간 스피낼 산화물을 청가하여 혼합용액을 제조하고 이 혼합 용액을 30 분간 교반한 후 기열하면서 용매를 제거시켜 피복시켰다.

(소성)

상기 단계에서 따꼭된 리튬 망간 스피벨 산화물은 튜브형(tube type) 전기로를 사용하여 700 ℃에서 10 시간 동안 열처리하였다. 열처리는 공기 분위기에서, 공기의 유량은 0.1 ℓ/화로 하였다.

(테스트 셀의 제작)

상기 단계에서 제조된 피착된 리롱 방간 스피벨 산화물을 활물질로 사용하여 전국을 제조하였다. 이때 도 전체는 확인 (sraphite)을, 걸한제는 용급비브리면 물무오라이드(polywinylidener fluoride: PV하기를 사용하였으며, 활물을:도전해:걸합제의 비용은 중방비로 65:10:5로 하였다. 먼저 결합제를 m-메틸리포(n-methyl pyrrolidinane: NPV)에 용해시킨 후 상기 활물질과 문진체를 참기하여 술리리를 제조하였다. 당신 기울 함께 문진체를 하기하여 술리리를 제조하였다. 당신 기술 등 전체 기상이 보다를 가장 도입 기상이 있다면 그렇다 기상이 보다를 가장 다양하는 기에서 2 시간 등안 건조하여 양국을 제조하였다. 음국으로는 리롱 국육을 사용하였다. 당국과 음국을 기에서 2 시간 등안 건조하여 양국을 제조하였다. 적당한 크기로 자른 후 단추 형태의 셀(coin cell)을 제작하였다.

이때 사용한 전해질은 Liffs 1물 용액이며, 전해액은 에틸렌카보네이트 (ethylene carbonate:EC)와 예탈메탈 카보네이트(ethylmethyl carbonate:EMC)가 1:2일 용비로 효하되 유예우 사용하였다.

(묵성 추정)

상기 단계에서 얻어진 셑은 [Li,MnO,/Liffs (1 M) in EC+2EMC/Li]로 표시되는데, 이 셑의 총·방전특성과 수명 특성을 평가하였다. 이때 총·방전 전입의 범위는 용량을 평가할 경우에는 3.0 내지 4.5 V로 하여 그 경괴를 두 1에 나타내어나

수명 특성의 평가는 3.4 내지 4.3 V 범위에서 행하여 상온에서의 씨이들에 따른 비가역 용당의 변화를 도 2에, 고곤에서의 수명 특성은 씨이들에 따른 비가역 용량의 변화를 도 3에 그 결과를 나타내었다. 또한 표 1에는 7:의 힘참과 표면들의 합점에 따른 비가역 유랑의 변화를 타니바였다.

실시예

실시에 1과 동일하게 실시하되. 상기 소설 단계의 조거용 450 ℃ 5 시기으로 하여다.

실시에 3

실시에 1과 동일하게 실시하되. 상기 띠복용 원료의 제조 단계에서 피복용 원료의 조성을 [Li]:[Mn+Zr]이 물 비로 1:1가 되도록 하여 실시하였다. 이때 Mn에 대한 Zr의 물비는 [Mn]:[Zn]=1.95:0.05이었다.

실시에 4

실시에 1과 동일하게 실시하되. 상기 띠씩층 원료의 제조 단계에서 띠쌕층 원료의 양을 중심입자에 대해 20 물%로 하여 실시하였다.

실시에 5

실시에 1과 동일하게 실시하되. 미막층 원료내의 Zr의 함량을 0.07 몰로 하고, 중심입자에 대한 표면층의 함량은 5 몰로로 되도록 하여 실시하였다.

비교예

실시에 ¹과 동일하게 실시하되, 상기 따목층 원료의 제조 단계, 및 비복 단계를 생략하고 **비박되지 않은** 리튬 망간 스피넬 산화물을 사용하여 실시하였다.

비교예 2

스피넬 구조의 검통 말간 복합 신화물 분열을 합성하기 위하여 김용과 망간의 물 비 [Li]/[Mi]가 0.539이 모도록 LiG+(2003에 MiCHKGOON)를 준립하고 7년 5 동3가 되도록 하였다. 상기의 원료를 드러보다 한 480 단에서 10 시간 동안 공기 분위기에서 일처리 한 후 반응을 촉진시키기 위해서 남자시키 유합을 충분하게 한 후 700 단에서 20 시간 동안 공기 분위기에서 변화적 스피널 분명을 입성하였다. 및 자란일음 충분하게 한 후 700 단에서 20 시간 동안 공기 분위기에서 반응시키 스피넬 분명을 입성하였다. 당리 과정에서 공기의 유형은 0.1 4/에로 하였다. 상기 과정을 통해 얻어진 김홍 양간 스피넬 화합물은 조정 이 나는 16세 1.547 6.50이었다.

이후의 과정은 실시에 1과 동일한 방법으로 실시하여 양국 및 셑을 제조하고, 실시에 1과 동일한 조건에서 특성을 평기하였다.

하기 표 1은 실시에 1에서 얻어진 중심입자에 대하여 표면중의 함량과 표면용 내에 존재하는 Zr의 함량에 따른 비가역 용량의 변화를 나타낸 것이다. 이러한 비가역 용량은 카본이 누극으로 사용되는 실제 견지 에서 고체전해질먹을 항성하는데 소모되어 가역성 리움이 고체전해질 먹을 항성하는데 소모되는 것을 막 이준다.

[丑1]

실시횟수	표면총 및 표면총에서의 Zr함량		I연총 및 표면층에서의 Zr함량 초기 용량(mAh/g)		비가역용량(mAh/g)
	표면총 양(문%)	표면층의 Zr	충전용량	방전용량	1
		함량(몰%)		1	
1	5	1	130	125	5
2	10	1	132	124	8
3	20	1	134	123	11
4	40	1	134	123	11
5	5	3	136	120	16
6	10	3	139	120	19
7	20	3	140	121	19
8	40	3	141	120	21
9	5	5	146	1 18	28
10	10	5	148	117	31
11	20	5	148	1 19	29
12	40	5	148	118	30

는 단계:

Γ	13	5	7	150	118	32
ŀ	14	10	7	152	117	35
H	15	20	7	154	117	37
ŀ	16	40	7	155	119	36

하기 도 1은 실시에 1에서 제조된 앙극 활동질을 사용하여 제조된 테스트셀의 총·병전 곡선을 나타낸 것 으로, 충전 용량은 150 mAh/g이고 병전 용량은 118 mAh/g임을 나타내고 있으며 따라서 비기역 용량은 약 32 mAh/n인을 알 수 있었다.

또한 도 2 및 도 3은 각각 실시에 1 내지 3과 비교에 1, 2의 상은(25 ℃) 및 고은(55 ℃)에서의 수정특성 을 니터내는데, 비교에 1, 2의 경우 사이를수기 증가함에 따라 실시에 1 내지 3과 비교하여 비용량의 감소 목이 한저히 큰 것을 알 수 있었다.

박영의 효과

본 밟명은 리튬 망간 스피넬 산화물의 표면에 리튬 궁속 복합 산화물을 따복시킴으로써, 비가역성 리뮴을 는 돌으는 기념을 하는 그리를 근취하여 보고에 더욱 증가 처럼 단체를로 박기자라고보자는 이거라를 다음달 향성시켜고 가역성 리튬의 소모를 감소시켜 용량 및 수명 확성을 향상시킬 수 있는 양국 활물질 및 그 제 장방법을 제공하는 효과를 갖는다.

(57) 청구의 범위

청구항 1

리튬 2 차 전지의 양극 황물질에 있어서.

- a) 하기 화학식 1로 표시되는 리튬 망간 스피넬 산화물: 및
- b) 상기 a)의 리튬 망간 스피넬 산화물에 끽복된 하기 화학식 2로 표시되는

리튬 궁속 복합 산화율

을 포함하는 양극 활물질:

[화학식 1]

Li1+xMn2-x-xMxO4+d

상기 화학식 1에서.

M은 Ti, Cr, Co, Zr, V, Ni, Ga, 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되고,

x는 0 내지 0.12의 실수(實故)이고.

y는 0 내지 0.5의 실수이고.

d는 0 내지 0.05의 실수이며,

[화학식 2]

Li, Mn2-Z-Zr, Me, O4

삼기 화학식 2에서,

Me는 Ni, Co, V, Ti, Zr, Cr, Mn, Cu, Zn, Ga, 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되고.

z는 0 보다 크고 0.1 이하인 실수이며.

w는 0 내지 0.7의 실수이다.

첨구항 2

제 1 항에 있어서,

상기 b)의 리튬 금속 복합 산화율이 상기 a)의 리튬 망간 스피넬 산화물의 0.1 내지 50 몰토만 양극 황물질.

청구항 3

리튬 2 차 전지의 양극 활물질의 제조 방법에 있어서.

- a) 하기 화학식 1로 표시되는 리튬 망간 스피넬 산화물인 중심입자를 제조하
- b) 하기 화학식 2로 표시되는 띠굑층 원료의 혼합물을 제조하는 단계:
- c) 상기 b)단계의 피목층 원료의 혼합물을 싱기 a)단계의 중심입지에 피목 하는 단계: 및
- d) 상기 c)단계의 의복된 중심입자를 소성하는 단계
- 를 포함하는 빙법:

[회학식 1]

LiseMna---M.Dave

상기 화학식 1에서.

M은 Ti. Cr. Co. Zr. V. Ni. Ga. 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 종 이상 선택되고.

x는 0 내지 0.12의 실수(實數)이고,

y는 0 내지 0.5의 실수이고.

d는 0 내지 0.05의 실수이며.

[화학식 2]

Li,,Mn2-z-Zr,Me,O4

상기 화학식 2에서.

Me는 Ni, Co, V. Ti, Zr, Cr. Mn, Cu. Zn, Ga, 및 Gd로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되고.

z는 0 보다 크고 0.1 이하인 실수이며.

w는 0 내지 0.7의 실수이다.

천구한 4

제 3 항에 있어서

살기 a) 단계의 중심인자는

i) 리뮴 화합물: 및

ii) 만가 하한물

을 포함하는 혼합물을 공기, 또는 산소 2 중량% 이상을 포함하는 혼합 가스 분위기 하에서 1 내지 50 시간 동안 300 내지 900 'c의 온도로 열쳐리하여 제조되는 방법.

청구항 5

제 3 항에 있어서.

상기 a) 단계의 중심인자는

상기 제 4 항 기재의 혼합물에

iii) Ti, Cr, Co, Zr, V, Ni, Gd, 및 Ga로 이루어진 군으로부터 1 종 이상 선 포함하는 금속 화합물 택되는 금속 M을

을 더욱 포함하는 혼합물을 공기, 또는 산소 2 중량™ 이상을 포함하는 혼합 가스 분위기 하에서 1 내지 50 시간 동안 300 내지 900 ℃의 온도로 열쳐리하여 제조되는 방법.

청구항 6

제 4 항에 있어서.

상기 i) 리튬 화합물이 LiOH, LiOH·H₂O, LiCH₃COO, LiCHO₂, LiCHO₂ H₂O, 및 LiNO₃로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되는 방법.

청구한 7

제 4 항에 있어서.

상기 ii) 망간 화합물이 망간의 탄산염, 질산염, 수산염, 황산염, 초산염, 구연산염, 염화물, 및 산화물로 이루어지 군으로부터 1 중 이상 선택되는 방법.

정구한 B

제 5 항에 있어서.

상기 iii) Ti, V, Cr, Co, Ni, Mg, Zr, Fe, Gd 및 Ga로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되는 금속 M을 포함하는 금속 화합물이 상기 금속 M의 탄산염, 참산염, 수산염, 황산염, 소산염, 구안선임, 영화물, 및 산화물로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되는 방법.

청구함 9

제 3 항에 있어서.

상기 b) 단계의 때목층의 원료가

- i) 리큠 화합물:
- ii) 망간 화합물: 및

iii) 지르고늄 화합물

을 포함하는 혼합물을 물 또는 유기 용매에서 용해시킨 후 교반하여 제조되는 방법.

천구한 10

XII 3 SHOUL SHOULD

상기 b) 단계의 따목층의 원료가

살기 제 9 항 기제의 혼합물에

iv) Ni, Co, V, Ti, Zr, Cr, Mn, Cu, Zn, Ga, 및 Gd로 이루어진 군으로부터

1 종 이상 선택

되는 금속 Me을 포함하는 금속 화합물 을 더욱 포함하는 혼합물을 물 또는 유기 용매에서 용해시킨 후 교빈하여 제조되는 방법.

청구항 11

제 9 항에 있어서.

상기 i) 리용 화합물이 LiOH, LiOH·H₂O, LiOH₃COO, LiOHO₂, LiOHO₃ H₂O, 및 LiNO₃로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되는 방법.

천구한 12

제 9 항에 있어서.

상기 ii) 망간 회합률이 망간의 탄신염, 질산염, 수산염, 황산염, 초신염, 구연신염, 염회물, 및 신화율로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되는 방법.

천구한 13

제 9 항에 있어서.

상기 ⅲ) 지르코늄 화합물이 지르코늄의 탄신영, 질신영, 수산염, 황신염, 초산염, 구연산염, 영화물, 및

산화물로 이루어진 군으로부터 1 중 이상 선택되는 방법.

청구항 14

제 10 항에 있어서.

상기 iv) Ni, Co, Y, Ti, Zr, Cr, Ma, Cu, Za, Ga, 및 G로 이후여진 군으로부터 1 중 이상 선택되는 금 속 Me을 포함하는 금속 화합물이 상기 금속 Me의 반선병, 질신병, 수선병, 황산병, 초선병, 구연선명, 왕 청울, 및 산화율로 이후여진 근으로부터 1중 이상 선택되는 방법,

청구항 15

제 3 항에 있어서.

상기 b)단계의 피복증이 상기 a) 단계의 중심입자의 0.1 내지 50 몰W인 방법.

청구항 16

제 3 항에 있어서.

상기 c)단계의 따꼭이 상기 a)단계의 중심입자. 및 상기 b)단계의 따목층의 원료를 포항하는 슬러리를 제 조한 후 상기 혼합물의 슬러리를 교반하면서 가열하고 건조시켜 실시되는 방법.

청구함 17

제 3 함에 있어서.

상기 c) 단계의 피복이 상기 a) 단계의 중심입자를 공기 중에 유동화시킨 후 상기 b) 단계의 피복총의 원료를 중심입자에 분무하고 건조시켜 실시되는 방법.

청구함 18

제 3 함에 있어서.

상기 d) 단계의 소성이 0.05 내지 3.0 ℓ/에 유량의 공기. 또는 신소 항량 10 중량% 이상인 혼합 가스의 분위기 하에서 1 내지 30 시간 동안 300 내지 900 ℃의 온도에서 열쳐리되어 실시되는 방법.

청구항 19

상기 제 1 항 기재의 양국 활물질을 포함하는 리튬 2 차 전지용 양국 활물질 흔합뭄.

체크하 20

상기 제 1 항 기재의 양극 활물질을 포함하는 리큠 2 차 전지.

청구항 21

산기 제 19 항 기재의 양국 활물질 혼합물을 포함하는 리튬 2 차 전지.







